(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



L TO BE A SUMMER IN FORTER BLUCK RARE I AT AT BOUN DELEN LOPER THEM LAW BELLET HOLD HIS BELLE

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 18. Januar 2001 (18.01,2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/04199 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation?: C08L 69/00
- C08K 5/01.
- Joachim [DE/DE]: An Holthausens Kull 15, D-47803 Krefeld (DE),

- (21) Internationales Aktenzeichen:
- PCT/EP00/06178
- (22) Internationales Anmeldedatum:
 - 3. Juli 2000 (03.07_2000)
- (25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 199 32 170.1

13. Juli 1999 (13.07.1999)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BAYER AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]: D-51368 Leverkusen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): EBERT, Wolfgang [DE/DE]: Doerperho(strasse 31. D-47800 Krefeld (DE). KAUFMANN, Ralf [DE/DE]: Egerstrasse 5. D-47228 Duisburg (DE). SCHWEMLER, Christoph [DE/DE]: Am Kloster 35. D-42799 Leichlingen (DE). HAESE, Willfried [DE/DE]: Osenauer Strasse 32. D-51519 Odenthal (DE). FISCHER, Peter [DE/DE]; Mülhenbach 28. D-50676 Köln (DE). DÖBLER, Martin [DE/DE]: Flotow-Strasse 13. D-40593 Dusseldorf (DE). GENZ.

- (74) Gemeinsamer Vertreter: BAYER AKTIENGE-SELLSCHAFT; D-51368 Leverkusen (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT. AU. AZ. BA. BB. BG. BR. BY. BZ. CA. CH. CN. CR. CU. CZ. DE. DK. DM. D2. EE. ES. FI. GB. GD. GE. GH. GM. HR. HU. ID. IL. IN. IS. JP. KE. KG. KP. KR. KZ. LC. LK. LR. LS. LT. LU. LV. MA. MD. MG. MK. MN. MW. MX, MZ. NO. NZ. PL. PT. RO. RU. SD. SE. SG. SI, SK. SL. T), TM. TR, TT. TZ. UA. UG. US, UZ. VN. YU. ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Parent (AM. AZ. BY, KG, KZ. MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT. BE. CH. CY, DE. DK. ES. Fl. FR. GB, GR, IE. IT. LU, MC. NL. PT. SE), OAPI-Patent (BF. BJ. CF. CG. CI, CM. GA. GN. GW. ML. MR. NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

Mit internationalem Recherchenbericht.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gozette verwiesen.

(54) Title: POLYCARBONATE MOLDING COMPOUNDS WITH GOOD DEMOLDING PROPERTIES AND MOLDED BOD-TES AND SEMIFINISHED PRODUCTS PRODUCED FROM THE SAME

(S4) Bezeichnung: POLYCARBONATFORMMASSEN MIT GUTER ENTFORMUNG UND DARAUS HERGESTELLTE FORMKÖRPER UND HALBZEUGE

(57) Abstract: The invention relates to polycarbonate molding compounds with good demolding properties. Said molding compounds contain methyl-branched alcanes or alcane mixtures as the demolding agents, optionally in addition to other usual additives for polycarbonates.

(57) Zusammenfassung: Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind gut entformende Polycarbonatformmassen mit methylverzweigten Alkanen oder Alkanmischungen als Entformungsmitteln, gegebenenfalls neben anderen Polycarbonat-üblichen Additiven.

PCT/EP00/06178

WQ 01/04199

- 1 -

Polycarbonatformmassen mit guter Entformung und daraus hergestellte Formkörner und Halbzeuge

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind gut entformende Polycarbonatformmassen mit methylverzweigten Alkanen oder Alkanmischungen als Entformungsmitteln, gegebenfalls neben anderen Polycarbonat-üblichen Additiven.

Patente und Veröffentlichungen, die die entformende Wirkung von Additiven in Thermoplasten allgemein und insbesondere Polycarbonat beschreiben, sind zahlreich/legion. Die am häufigsten als Entformungsmittel eingesetzten Substanzen sind die Ester aus langkettigen aliphatischen Säuren und Alkoholen. Beispielhaft seien hier die Verwendung von Estern aus Fettsäurealkoholen oder Polyolen wie z. B. Pentaerythrit mit Fettsäuren genannt, wie sie in DE 33 12 158, EP 100 918, EP 103 107, EP 561 629, EP 352 458, EP 436 117 beschrieben werden oder wenn Guerbetalkohole benutzt wurden US 5 001 180, DE 33 12 157, US 5 744 626. Alle diese Ester haben den Nachteil, daß sie in Abhängigkeit von katalytisch wirkenden Verunreinigungen und der Verarbeitungstemperatur zu Umesterungen mit dem Polycarbonat neigen. Dieses wird gerade bei den für kurze Cycluszeiten notwendigen hohen Massetemperaturen deutlich.

20

5

10

15

Andere Entformungsmittel die diesen Nachteil nicht haben wie langkettige Ketone, neigen durch Eigenkondensation zur Bildung von Chromophoren und sind schwer zugänglich (EP 100 918).

- Siloxane die ebenfalls verwendet werden (US 4 536 590, US 4 390 651, US 3 751 519) besitzen eine ausreichende Temperaturbeständigkeit sind jedoch sehr schlecht mit Polycarbonat vertäglich und führen in den zur Wirksamkeit notwendigen Konzentrationen zu Trübungen.
- 30 α-Olefinpolymerisate (EP 561 630, EP 230 015) mit verbleibenden Doppelbindungen (DE 32 44 499) sind nicht farbstabil, bei hydrierten Systemen

25

PCT/EP00/06178

- 2 -

besteht ebenfalls wie bei den langkettigen Alkanen (US 4 415 696) ein Verträglichkeitsproblem mit Polycarbonat, außerdem ist die wachsartige oft teils flüssige teils wächserne Konsistenz dieser Produkte hinderlich.

- Die verzugsfreie Entformung von Polycarbonatformteilen, unter Erhalt der sehr hochwertigen Oberfläche, stellt durch die Forderungen nach kürzeren Cycluszeiten und höheren Verarbeitungstemperaturen, bei immer komplizierter werdenden Formen, eine immer währende Herausforderung dar. Viele Probleme lassen sich oft nur mit einer maßgeschneiderten Entformungsrezeptur bewältigen. Es besteht daher ein beständiger Bedarf an neuen potentiellen Entformungsmitteln. Die Aufgabe bestand daher darin Entformungsmittel zu finden, die nicht zu Umesterungen mit dem Polycarbonat neigen, andererseits jedoch auch keine Formenbeläge bilden und in den wirksamen Konzentrationen nicht zu Trübungen oder Verfärbungen führen.
- Die Aufgabe bestand daher darin, eine gut entformende Formmasse zu entwickeln, die neben hervorragenden Entformungseigenschaften und Trausparenz über genügende Temperaturstabilität ohne Verfärbung oder Umesterung verfügt.
- Die Aufgabe wurde gelöst durch die Verwendung von methylverzweigten Alkanen die über eine ausreichende Löslichkeit und Stabilität in Polycarbonat verfügen.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind Polycarbonatformmassen mit einem Gehalt an Kohlenwasserstoffen mit 15 bis 600 Kohlenstoffatomen wobei diese Kohlenwasserstoffe in Mengen von 0,005 bis 5,0 Gew-% bezogen auf das Gewicht der gesamten Formmasse enthalten sind, und diese Kohlenwasserstoffe aus methylverzweigten Alkanketten bestehen, wobei sie einen Gewichtsanteil von Verzweigungen zwischen 5 Gew % und 30 Gew % bezogen auf die Kohlenstoffe der Kette aufweisen.

Der bevorzugte Gehalt an Kohlenwasserstoffen beträgt 0,01 bis 2,0 Gew-%, ganz besonders bevorzugt 0,02 bis 1,0 Gew-%.

5

10

15

20

25

PCT/EP00/06178

-3-

Kohlenwasserstoffe mit 15 bis 100 Kohlenstoffatomen sind ebenfalls bevorzugt, besonders bevorzugt sind solche mit 15 bis 40 Kohlenstoffatomen.

Die erfindungsgemäßen Kohlenwasserstoffe bestehen besonders bevorzugt aus Alkanen an denen die Kohlenstoffe der verzweigenden Methylgruppen einen Gewichtsanteil, bezogen auf die Kohlenstoffe der Kette, zwischen 10 Gew % und 30 Gew % haben, besonders bevorzugt sind solche, die, in diesem Fall vor Hydrierung, aus Isopreneinheiten, besonders bevorzugt zu mehr als 90 % hydrierte Isopreneinheiten, ganz besonders bevorzugt zu mehr als 95 % hydrierte Isopreneinheiten gegebenenfalls unter Verwendung von Comonomeren, insbesondere 2,3-Dimethylbutadien, Butadien, Propen und/oder Isobuten, im Bereich von 0-50 Mol % (bezogen auf die Isopreneinheiten), insbesondere jedoch solche die, vor Sättigung der Doppelbindungen, formal aus Isopreneinheiten aufgebaut sind, wobei solche bevorzugt sind die 15, 20, 25, 30, 35 oder 40-C-Atomen enthalten oder deren Mischungen, ganz besonders bevorzugt ist Squalan, (30 C-Atome).

Gegebenfalls können die Polycarbonatformmassen mit anderen in Polycarbonat üblichen Additiven versetzt werden, wie z.B. Thermostabilisatoren, UV/IR-Stabilisatoren, anderen Entformungsmitteln, Flammschutzmitteln, Antidrippingmitteln, Gleitmitteln, Fließhilfsmitteln, Füllstoffen, Farbmitteln wie Pigmenten oder Farbkonzentraten, Glasfasern, Füllstoffen und Blendpartnern wie ABS, SAN, EPDM oder Polyestern auf Basis von Terephthalsäure und Diolen.

Die erfindungsgemäßen Formmassen können mit Verunreinigungen, die die einzelnen Bestandteile der Formmasse aus ihrer Synthese, Aufarbeitung, Verarbeitung und Lagerung enthalten, sowie Kontaminationen die während der Herstellung oder Verarbeitung der erfindungsgemäßen Formmassen stammen, verunreinigt sein. Das Ziel ist es jedoch mit so sauberen Produkten wie möglich zu arbeiten.

30

10

15

20

25

30

WO 01/04199

PCT/EP00/06178

-4-

Erfindungsgemäße Alkane sind solche natürlichen oder synthetischen Ursprungs mit seitenständigen Methylgruppen und insgesamt 15 bis 600 Kohlenstoffatomen, bevorzugt 15 bis 100 Kohlenstoffatomen, wobei auch Mischungen dieser Kohlenwasserstoffe Gegenstand des Patentes sind. Bevorzugt sind Kohlenwasserstoffe die formal oder durch tatsächliche Synthese zu 50-100 Mol% aus Isopreneinheiten aufgebaut sind, d.h. diese C5-Einheit enthalten nach Sättigung der nach der Polymerisation verbleibenden Doppelbindungen, mit der Maßgabe, daß die Kohlenstoffe der verzweigenden Methylgruppen einen Gewichtsanteil, bezogen auf die Kohlenstoffe der Kette, zwischen 10 Gew % und 30 Gew %, bevorzugt zwischen 10 Gew % und 30 Gew %, haben. Comonomere, wie sie neben Isopren verwendet werden können sind solche wie sie in der Gummiherstellung und Polyolefinchemie üblich sind, besonders 2,3-Dimethylbutadien, Butadien, Propen und/oder Isobuten. Besonders bevorzugt sind solche gesättigten Aliphaten wie sie rein rechnerisch, vor Sättigung der verbleibenden Doppelbindungen, aus Isopren über "Kopf-Kopf"- oder "Kopf-Schwanz"-Verknüpfung entstehen, wobei auch beide Verknüpfungsarten nebeneinander vorkommen können, insbesondere Squalan.

Verwendet werden können auch Mischungen der erfindungsgemäßen Kohlenwasserstoffe gegebenfalls auch mit Beimischungen von anderen, auch linearen Alkanen zwischen 0 und 30 Gew-%, bezogen auf die Menge erfindungsgemäßer Alkane.

Die verwendeten Alkane sollten möglichst geringe Reste an Doppelbindungen haben wünschenswert sind Jodzahlen unter 10, möglichst unter 5.

Die erfindungsgemäßen Alkane sind handelsüblich und können im Chemikalienhandel beschafft werden.

Thermoplastische, aromatische Polycarbonate im Sinne der vorliegenden Erfindung sind sowohl Homopolycarbonate als auch Copolycarbonate; die Polycarbonate können in bekannter Weise linear oder verzweigt sein.

PCT/EP00/06178

Ein Teil, bis zu 80 Mol-%, vorzugsweise von 20 Mol-% bis zu 50 Mol-% der Carbonat-Gruppen in den erfindungsgemäß geeigneten Polycarbonaten können durch aromatische Dicarbonsäureester-Gruppen ersetzt sein. Derartige Polycarbonate, die sowohl Säurereste der Kohlensäure als auch Säurereste von aromatischen Dicarbonsäuren in die Molekülkette eingebaut enthalten, sind, genau bezeichnet, aromatische Polycarbonate. Sie sollen der Einsachheit halber in vorliegender Ammeldung unter dem Oberbegriff der thermoplastischen, aromatischen Polycarbonate subsumiert werden.

Die Herstellung der erfindungsgemäß zu verwendenden Polycarbonate erfolgt in bekannter Weise aus Diphenolen, Kohlensäurederivaten, gegebenenfalls Kettenabbrechern und gegebenenfalls Verzweigern, wobei zur Herstellung der Polyestercarbonate ein Teil der Kohlensäurederivate durch aromatische Dicarbonsäuren oder Derivate der Dicarbonsäuren ersetzt wird, und zwar je nach Maßgabe der in den aromatischen Polycarbonaten zu ersetzenden Carbonatstruktureinheiten durch aromatische Dicarbonsäureesterstruktureinheiten.

Einzelheiten der Herstellung von Polycarbonaten sind in Hunderten von Patentschriften seit erwa 40 Jahren niedergelegt. Beispielhaft sei hier nur auf

20

5

- Schnell, "Chemistry and Physics of Polycarbonates", Polymer Reviews, Volume 9, Interscience Publishers, New York, London, Sydney 1964;
- D.C. Prevorsek, B.T. Debona und Y. Kesten, Corporate Research Center,
 Allied Chemical Corporation, Morristown, New Jersey 07960: "Synthesis of Poly(ester Carbonate) Copolymers" in Journal of Polymer Science, Polymer Chemistry Edition, Vol. 19, 75-90 (1980)";
- D. Freitag, U. Grigo, P.R. Müller, N. Nouvertne', BAYER AG,
 "Polycarbonates" in Encyclopedia of Polymer Science and Engineering,
 Volume 1 1, Second Edition, 1988, Seiten 648-718 und schließlich

PCT/EP00/06178

WO 01/04199

-6-

Dres. U. Grigo, K. Kircher und P. R. Müller "Polycarbonate" in Becker/Braun, Kunststoff-Handbuch, Band 3/1, Polycarbonate, Polyacetale, Polyester, Celluloseester, Carl Hanser Verlag München, Wien 1992, Seiten 117-299 verwiesen.

5

10

15

20

25

30

Die thermoplastischen Polycarbonate einschließlich der thermoplastischen, aromatischen Polyestercarbonate haben mittlere Molekulargewichte Mw (ermittelt durch Messung der relativen Viskosität bei 25°C in CH₂CI₂ und einer Konzentration von 0,5 g pro 100 ml CH₂CI₂) von 12 000 bis 120 000, vorzugsweise von 15 000 bis 80 000 und insbesondere von 15 000 bis 60 000.

Für die Herstellung der erfindungsgemäß zu verwendenden Polycarbonate geeignete Diphenole sind beispielsweise Hydrochinon, Resorcin, Dihydroxydiphenyl, Bis-(hydroxyphenyl)-alkane, Bis(hydroxy-phenyl)-cycloalkane, Bis-(hydroxyphenyl)-sulfide, Bis-(hydroxyphenyl)-ether, Bis-(hydroxyphenyl)-ketone, Bis-(hydroxyphenyl)-benyl)-sulfone, Bis-(hydroxyphenyl)-sulfoxide, (α,α'-Bis-(hydroxyphenyl)-diisopropylbenzole, sowie deren kernalkylierte und kernhalogenierte Verbindungen.

Bevorzugte Diphenole sind 4,4'-Dihydroxydiphenyl, 2,2-Bis-(4-hydroxyphenyl)-1-phenyl-propan, 1,1-Bis-(4-hydroxyphenyl)-phenyl-ethan, 2,2-Bis-(4-hydroxyphenyl)-phenyl)-propan, 2,4-Bis-(4-hydroxyphenyl)-2-methylbutan, 1,1-Bis-(4-hydroxyphenyl)-m/p diisopropylbenzol, 2,2-Bis-(3-methyl-4-hydroxyphenyl)-propan, Bis-(3,5-dimethyl-4-hydroxyphenyl)-methan, 2,2-Bis-(3,5-dimethyl-4-hydroxyphenyl)-propan, Bis-(3,5-dimethyl-4-hydroxyphenyl)-sulfon, 2,4-Bis-(3,5-dimethyl-4-hydroxyphenyl)-m/p-diisopropyl-benzol, 2,2- und 1,1-Bis-(4-hydroxyphenyl)-3,3,5-trimethylcyclohexan.

Besonders bevorzugte Diphenole sind 4,4'-Dihydroxydiphenyl, 1,1-Bis-(4-hydroxyphenyl)-phenyl-ethan, 2,2-Bis-(4-hydroxyphenyl)-propan, 2,2-Bis(3,5-dimethyl-4-hydroxyphenyl)-propan, 1,-1-Bis-(4-hydroxyphenyl)-cyclohexan, 1,1-Bis-

5

10

15

PCT/EP00/06178

-7-

(4-hydroxyphenyl)-m/p diisopropylbenzol und 1,1-Bis-(4-hydroxyphenyl)-3,3,5-tri-methylcyclohexan.

Diese und weitere geeignete Diphenole sind z.B. in den US-PS 3 028 635, 2 999 835, 3 148 172, 2 991 273, 3 271 367, 4 982 014 und 2 999 846, in den deutschen Offenlegungsschriften 1 570 703, 2 063 050, 2 036 052, 2 211 956 und 3 832 396, der französischen Patentschrift 1 561 518, in der Monographie "H. Schnell, Chemistry and Physics of Polycarbonates, Interscience Publishers, New York 1964" sowie in den japanischen Offenlegungsschriften 62039/1986, 62040/1986 und 105550/1986 beschrieben.

Im Falle der Homopolycarbonate wird nur ein Diphenol eingesetzt, im Falle der Copolycarbonate werden mehrere Diphenole eingesetzt, wobei selbstverständlich die verwendeten Bisphenole, wie auch alle anderen der Synthese zugesetzten Chemikalien und Hilfsstoffe mit den aus ihrer eigenen Synthese stammenden Verunreinigungen kontaminiert sein können, obwohl es wünschenswert ist, mit möglichst sauberen Rohstoffen zu arbeiten.

Geeignete Kettenabbrecher sind sowohl Monophenole als auch Monocarbonsäuren.

Geeignete Monophenole sind Phenol, Alkylphenole wie Kresole, p-tert.Butylphenol, p-n-Octylphenol, p-iso-Octylphenol, p-n-Nonylphenol und p-iso-Nonylphenol, Halogenphenole wie p-Chlorphenol, 2,4-Dichlorphenol, p-Bromphenol und 2,4,6-Tribromphenol, bzw. deren Mischungen.

Geeignete Monocarbonsäuren sind Benzoesäure, Alkylbenzoesäuren und Halogenbenzoesäuren.

Bevorzugte Kettenabbrecher sind die Phenole der Formel (I)

 R^6 --Ph---OH (I)

-8-

worin R⁶ für H oder einen verzweigten oder unverzweigten C₁- C₁₈-Alkylrest steht.

Die Menge an einzusetzendem Kettenabbrecher beträgt 0,5 Mol-% bis 10 Mol-%, bezogen auf Mole an jeweils eingesetzten Diphenolen. Die Zugabe der Kettenabbrecher kann vor, während oder nach der Phosgenierung erfolgen.

Geeignete Verzweiger sind die in der Polycarbonatchemie bekannten tri- oder mehr als trifunktionellen Verbindungen, insbesondere solche mit drei oder mehr als drei phenolischen OH-Gruppen.

10

15

20

5

Geeignete Verzweiger sind beispielsweise Phloroglucin, 4,6-Dimethyl-2,4,6-tri-(4hydroxyphenyl)-hepten-2,4,6-Dimethyl-2,4,6-tri-(4-hydroxyphenyl)-heptan, 1.3.5-Tri-(4-hydroxyphenyl)-benzol, 1,1,1-Tri-(4-hydroxyphenyl)-ethan, Tri-(4hydroxyphenyl)-phenylmethan, 2,2-Bis-[4,4-bis-(4-hydroxyphenyl)-cyclohexyl]propan, 2,4-Bis-(4-hydroxyphenyl-isopropyl)-phenol, 2,6-Bis-(2-hydroxy-5'-methylbenzyl)-4-methylphenol, 2-(4-Hydroxyphenyl)-2-(2,4-dihydroxyphenyl)-propan. Hexa-(4-(4-hydroxyphenyl-isopropyl)phenyl)-orthoterephthalsaureester, Tetra-(4-(4-hydroxy-phenyl-isopropyl)-phenoxy)-methan hydroxyphenyl)-methan, und 1,4-Bis(4',4"-dihydroxy-triphenyl)-methyl)-benzol sowie 2,4-Dihydroxybenzoesăure, Trimesinsäure, Cyanurchlorid und 3,3-Bis-(3-methyl-4-hydroxyphenyl)-2oxo-2,3-dihydroindol.

Die Menge der gegebenenfalls einzusetzenden Verzweiger beträgt 0,05 Mol-% bis 2,5 Mol-%, bezogen wiederum auf Mole an jeweils eingesetzten Diphenolen.

25

Die Verzweiger können entweder mit den Diphenolen und den Kettenabbrechem in der wäßrig alkalischen Phase vorgelegt werden, oder in einem organischen Lösungsmittel gelöst vor der Phosgenierung zugegeben werden.

Alle diese Maßnahmen zur Herstellung der Polycarbonate sind dem Fachmann geläufig.

PCT/EP00/06178

Für die Herstellung der Polyestercarbonate geeignete aromatische Dicarbonsäuren sind beispielsweise Phthalsäure, Terephthalsäure, Isophthalsäure, tert-Butylisophthalsäure, 3,3'-Diphenyldicarbonsäure, 4,4'-Diphenyldicarbonsäure, 4,4-Benzophenondicarbonsäure, 3,4'-Benzophenondicarbonsäure, 4,4'-Diphenylether-dicarbonsäure, 4,4'-Diphenylsulfondicarbonsäure, 2,2-Bis-(4-carboxyphenyl)-propan, Trimethyl-3-phenylindan-4,5'-dicarbonsäure.

Von den aromatischen Dicarbonsäuren werden besonders bevorzugt die Terephthalsäure und/oder Isophthalsäure eingesetzt.

10

5

Derivate der Dicarbonsäuren sind die Dicarbonsäuredihalogenide und die Dicarbonsäuredialkylester, insbesondere die Dicarbonsäuredichloride und die Dicarbonsäuredimethylester.

Der Ersatz der Carbonatgruppen durch die aromatischen Dicarbonsäureestergruppen erfolgt im wesentlichen stöchiometrisch und auch quantitativ, so daß das molare Verhältnis der Reaktionspartner sich auch im fertigen Polyestercarbonat wiederfindet. Der Einbau der aromatischen Dicarbonsäureestergruppen kann sowohl statistisch als auch blockweise erfolgen.

20

Bevorzugte Herstellungsweisen der erfindungsgemäß zu verwendenden Polycarbonate, einschließlich der Polyestercarbonate, sind das bekannte Grenzflächenverfahren und das bekannte Schmelzumesterungsverfahren.

- Im ersten Fall dient als Kohlensäurederivat vorzugsweise Phosgen, im letzteren Fall vorzugsweise Diphenylcarbonat. Katalysatoren, Lösungsmittel, Aufarbeitung, Reaktionsbedingungen etc. für die Polycarbonatherstellung sind in beiden Fällen hinreichend beschrieben und bekannt.
- Die Herstellung der erfindungsgemäßen Formmassen durch Zugabe der erfindungsgemäßen Alkane während der Synthese in die Schmelze oder im Falle des

5

10

PCT/EP00/06178

- 10 -

Phasengrenzflächenprozesses einem Aufarbeitungs- oder Konzentrierungsschrittes, aber auch in Lösung erfolgen, indem man die Polycarbonate, gelöst in einem Polycarbonatlösungsmittel, simultan oder sukzessive mit den erfindungsgemäßen Alkanen und gegebenfalls weiteren Additiven versetzt und das Polycarbonatlösungsmittel anschließend abdampft.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist somit auch ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Polycarbonatformmassen, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man Polycarbonate mit den erfindungsgemäßen Alkanen entweder simultan oder sukzessive, entweder in Substanz oder in Lösung, vermischt, und danach die Gemische entweder bei Temperaturen zwischen 260°C und 360°C schmelz-compoundiert oder bei Temperaturen zwischen 250°C und 320°C schmelzextrudiert, oder die Polycarbonatlösungen eindampft und das erhaltene Gemisch granuliert.

- Die erfindungsgemäßen Polycarbonatformmassen können noch die üblichen Additive, wie Glasfasern, Füllstoffe, Pigmente, UV-, Thermo-Stabilisatoren, Antioxidantien und andere Entformungsmittel, in den für thermoplastische Polycarbonate üblichen Mengen enthalten.
- Geeignete Glasfasern sind alle im Handel erhältlichen Glasfasersorten und -typen, also geschnittene Glassorten Langglasfasern (chopped strands) und Kurzglas (milled fibres), sofern sie durch geeignete Schlichten Polycarbonat verträglich ausgerüstet sind.
- Die zur Herstellung der Formmassen verwendeten Glasfasern sind aus E Glas hergestellt. Unter E Glas versteht man nach DIN 1259 ein Aluminium Bor Silikat Glas , mit einem Alkalioxid Gehalt unter 1 Gew. -%. Üblicherweise werden Glasfasern mit einem Durchmesser von 8 bis 20 μm und einer Länge von 3 bis 6 mm(chopped strands) verwender , Es kann auch Kurzglas zum Einsatz kommen (milled fibres), ebenso geeignete Glaskugeln.

15

20

- 11 -

Flammschutzmittel wie sie z. B. in Polycarbonat Verwendung finden und auch in den erfindungsgemäßen Formmassen verwendet werden können, sind Alkalisalze organischer und anorganischer Säuren, insbesondere Sulfonsäuren wie beispielsweise Natrium- oder Kalium-perfluorbutansulfonat, Kalium-hexafluoroaluminat, Natrium-hexafluoroaluminat, Kalium-diphenylsulfon-sulfonat, Natrium-2-formylbenzolsulfonat, Natrium-(N-benzolsulfonyl)-benzolsulfonamid, oft in Kombination mit anderen Flammschutzmitteln, wie halogenierte organische Verbindungen, Kryolith und Teflon. Ebenfalls sind Mischungen der genannten Additive geeignet.

Diese üblichen Additive können in bekannter Weise zusammen mit den erfindungsgemäßen Komponenten oder danach den flammwidrig auszurüstenden Polycarbonaten zugesetzt werden.

Die erfindungsgemäßen Polycarbonatformmassen können auf den üblichen Verarbeitungsmaschinen nach bekannten Methoden unter den für Polycarbonat üblichen Verarbeitungsparametern zu Formkörpern verarbeitet werden.

Gegenstand der Erfindung sind daher auch die aus den erfindungsgemäßen Formmassen gefertigten Teile wie Formteile und Halbzeuge.

Die Formteile finden beispielsweise Anwendung im Elektro-, Elektronik-, Beleuchtungs-, Computer-, Bau-, Fahrzeug- und/oder Flugzeugsektor.

Gegenstand der Erfindung sind daher auch die aus ihnen hergestellten Spritzguß- und Extrusionsartikel, wie beispielsweise optische Datenspeicher, wie CD's, DVD's und deren Weiterentwicklungen, Folien, Platten, Hohlkammerplatten, Leuchten, Gehäuse für Elektrogeräte, Computer oder Kraftfahrzeugausrüstungen wie Scheiben und Scheinwerferstreuscheiben, Armaturenbretteile, Verkleidungen und ähnliches besonders transparente Anwendungen wie CD's, DVD's und deren Weiterentwicklungen, Folien, Platten, Hohlkammerplatten, Leuchten, oder Kraft-

PCT/EP00/06178

- 12 -

fahrzeugausrüstungen wie Scheiben und Scheinwerferstreuscheiben, insbesondere optische Datenspeicher, wie CD's, DVD's und deren Weiterentwicklungen.

PCT/EP00/06178

- 13 -

Beispiele

Die Mengenangaben in den Beispielen, ausgedrückt in Gew.-%, beziehen sich auf das Gewicht der Gesamtmischung.

5

10

15

20

Beispiele I bis 7

Auf ein aromatisches Polycarbonat aus 2,2-Bis-(4-hydroxyphenyl)-propan (nrel = 1,293) mit Phenol als Kettenabbrecher wurde 0,05 % bis 4,0 ppm erfindungsgemäßes Alkan aufgebracht und bei 280°C auf einem Doppel-wellenextruder (ZSK 32/2) bei Vakuumentgasung aufgeschmolzen. Oder es wird das erfindungsgemäße Additiv, zusammen mit gegebenfalls anderen Additiven direkt in die Polycarbonatschmelze dosiert. Der extrudierte Formmassenstrang wurde gekühlt und granuliert. Das Granulat wurde im Vakuumtrockenschrank bei 80°C für 24 h getrocknet und auf einer Spritzgußmaschine des bei einer Massetemperatur von 300°C immer das gleiche rotationssymmetrische Werkstück bei einer Formentemperatur von 100°C abgespritzt. Anschließend wird durch die Kraft die notwendig ist das Formteil auszustossen, bzw. die notwendig ist das Formteil in der Form zu drehen, die Reibungskoeffizienten der Haft- und Gleitreibung bestimmt, die als Maß für die entformende Wirkung herangezogen wurden. Kleinere Werte sind daher gegenüber hohen Werten vorteilhaft.

WO 01/04199 PCT/EP00/06178

- 14 -

Versuche 1 bis 5: Entformungsversuche im 0.05% Entformungsmittel-Bereich, wie in CD's üblich

	1	2	3	4	5
%	100	99,95-	99,95-	99.95-	99.95-
%	-	0,050		-	-
%			0,050	-	-
%			-	0,050	-
%					0,050
	% %	% - % - %	% - 0,050 %	% - 0,050 % 0,050 % -	% - 0,050 - % 0,050 - % - 0,050

5 Entformungsmittel I: Vergleich: Sehr gutes aber umesterungsaktives Entformungsmittel des Standes der Technik (GMS Glycerinmonostearat)

Entformungsmittel II: Vergleich: gutes, aber weniger umesterungsaktives

Entformungsmittel des Standes der Technik (PETS =
Pentaerythrittetrastearat)

Aliphat A: Erfindungsgemäß; Hexamethyltetracosan, "Squalan"

Wie die Versuche zeigen, ist der erfindungsgemäße Entformer Hexamethyltetracosan "Squalan" ein sehr wirksames Entformungsmittel bei Konzentrationen um 500 ppm, wie sie zum Beispiel in Formmassen für optische Speicher, also CD's, DVD's üblich sind.

WO 01/04199

PCT/EP00/06178

- 15 -

Versuche zur Herstellung von CD's im Technikum

Aus den obigen erfindungsgemäßen Formmassen der Versuche 4 und 5 wurden auf einem CD-Werkzeug CD's mit einer Cycluszeit von 4 sec und einer Massetemperatur von 320°C in einem Technikum hergestellt.

Es wurden keine Entformungsprobleme, Ablagerungen oder sonstige Störungen festgestellt.

Yersuche 6 bis 12: Entformungsversuche im 0.1 %bis 0,4 % Entformungsmittel
Bereich, wie im Spritzguß üblich.

Versuch		6	7	8	9	10	11	12
Polycarbonat	%	100	99,8	99,8	99,9	99,8	99.7	99,6
ηrel = 1,293		ļ	•					
Entformer I	%		0,2		 	1	-	+ -
Entformer II	%			0,2	 		 	
Aliphat A	%		 		0,1		 	ļ
Aliphat A	%	 		<u> </u>	}	0,2		
Aliphat A	%			†		 	0,3	
Aliphat A	%				 			0,4
	•	<u> </u>		<u> </u>		<u></u>		
Bestimmung de	es Reib	ungsko	effizient	en 0,47	0,64	0.56	0,50	0,49

Legende wie bei Beispielen 1-5

Die Versuche belegen, daß der erfindungsgemäße Entformer Hexamethyltetracosan "Squalan" auch ein sehr wirksames Entformungsmittel bei Konzentrationen um 1000

PCT/EP00/06178

- 16 -

bis 4000 ppm ist, wie sie zum Beispiel in Formmassen für Spritzgußartikel oder Halbzeuge die über Extrusion hergestellt werden üblich sind, also beispielhaft Streuscheiben und Platten zur verscheibung bei Automobilen, Platten, Folien, Leuchten, Gehäusen (z.B. für Computer).

5

WO 01/04199 PCT/EP00/06178

-17 -

Patentansprüche

1. Polycarbonatformmassen mit einem Gehalt an Kohlenwasserstoffen mit 15 bis 600 Kohlenstoffatomen, dadurch gekennzeichnet, daß

5

diese Kohlenwasserstoffe in Mengen von 0,005 bis 5,0 Gew-% bezogen auf das Gewicht der gesamten Formmasse enthalten sind,

10

15

30

und diese Kohlenwasserstoffe aus methylverzweigten Alkanketten bestehen, wobei sie einen Gewichtsanteil von Verzweigungen zwischen 5 Gew % und 30 Gew % bezogen auf die Kohlenstoffe der Kette aufweisen.

- 2. Polycarbonatformmassen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß 0,01 bis 2,0 Gew-%, bevorzugt 0,02 bis 1,0 Gew-% Kohlenwasserstoffe enthalten sind.
- 3. Polycarbonatformmassen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß zwischen 10 Gew % und 30 Gew % Verzweigungen vorliegen.
- 4. Polycarbonatformmassen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Kohlenwasserstoffe aus 15 bis 100 Kohlenstoffatomen, besonders aus 15 bis 40 Kohlenstoffatomen bestehen und ganz besonders Isopreneinheiten, bevorzugt hydrierte Isopreneinheiten, besonders bevorzugt zu mehr als 90 % hydrierte Isopreneinheiten, ganz besonders bevorzugt zu mehr als 95 % hydrierte Isopreneinheiten enthalten,
 - 5. Polycarbonatformmassen nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß zusätzlich zu den Isopreneinheiten noch 2,3-Dimethylbutadien, Butadien, Propen und/oder Isobuten, im Bereich von 0-50 Mol % (bezogen auf die Isopreneinheiten), enthalten sind.

- 18 -

6. Polycarbonatformmassen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Kohlenwasserstoffe aus 15, 20, 25, 30, 35 oder 40-C-Atomen bestehen oder Mischungen der vorstehenden Kohlenwasserstoffe sind, ganz besonders bevorzugt Squalan (30 C-Atome).

5

10

- 7. Polycarbonatformmassen nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß zusätzlich gegebenfalls andere in Polycarbonat übliche Additive wie z.B. Thermostabilisatoren, UV/IR-Stabilisatoren, andere Entformungsmittel, Flammschutzmittel, Antidrippingmittel, Gleitmittel, Fließhilfsmittel, Füllstoffe, Farbmittel wie Pigmenten oder Farbkonzentrate, Glasfasem, Füllstoffe und Blendpartner wie ABS, SAN, EPDM oder Polyester auf Basis von Terephthalsäure und Diolen enthalten sind.
- 8. Formmassen gemäß Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß die verwendeten Polycarbonate solche auf Basis von 4,4'-Dihydroxydiphenyl, 1,1-Bis-(4-hydroxyphenyl)-phenyl-ethan, 2,2-Bis-(4-hydroxyphenyl)-propan, 2,2-Bis(3,5-dimethyl-4-hydroxyphenyl)-propan, 1,1-Bis-(4-hydroxyphenyl)-m/p diisopropylbenzol, 1, 1 -Bis-(4-hydroxyphenyl)-cyclohexan und 1,1-Bis-(4-hydroxyphenyl)-3,3,5-trimethylcyclohexan sind.

20

9. Formmassen gemäß Anspruch 7 und/oder 8, dadurch gekennzeichnet, daß die verwendeten Polycarbonate solche auf Basis von 2,2-Bis-(4-hydroxyphenyl)-propan und / oder 1,1-Bis-(4-hydroxyphenyl)-3,3,5-trimethylcyclohexan und / oder 1,1-Bis-(4-hydroxyphenyl)-m/p diisopropylbenzol sind.

25

30

10. Formteile hergestellt aus den Formmassen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 9, besonders optische Datenspeicher, wie CD's, DVD's und deren Weiterentwicklungen, Massivplatten, Hohlkammerplatten, Automobilverscheibungen, Streuscheiben, Leuchtenabdeckungen, ganz besonders bevorzugt CD's, DVD's und deren Weiterentwicklungen.

	INTERNATIONAL SEARCH	REPORT		
			PCT/EP 0	pileation No
A C1 499	FICATION OF SUBJECT MATTER	· -	FCI/EF U	7/001/8
IPC 7	COSK5/01 COSL69/00			
According	to international Patent Classification (IPC) or to both national dass	fication and IPC		
	SEARCHED			
	ocumentation searched (classification system followed by classific COSK COSL	abon symbols)		
Documents	alion searched other than minimum occumentation to the extent tha	I such documents are	included in the fields s	earched
Electronic (data base consulted during the international search (name of data)	dase and, where prac	troai, search terms usa	d)
EPO-In	iternal, CHEM ABS Data, WPI Data			
с. росим	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the I	reievant passages		Relevant to claim No.
χ	EP 0 699 713 A (BAYER AG)			7.5
^	6 March 1996 (1996-03-06)			1-3
	abstract; claims; examples			
Α	US 5 018 828 A (OHDAIRA AKIO ET	AL)		1–10
	28 May 1991 (1991-05-28)	• • •		
l	abstract: claims; examples			
i				
			•	
:				
			Í	
•			ļ	·
Furth	or documents are listed in the continuation of box C.	X Patent fam	ily members are Ested i	n annex.
* Special car	regiones of cited documents :	T* 170 dog	Libished after the inter	
	nt defining the general state of the last which is not ered to be of paracular relevance	or priority date :	and not in confict with the land the principle or the	he application but
"E" earlier d	ocument but published on or after the international	invention.	boular relevance: the cl	•
Filing da	are in which may throw doubts on priority 'darm(s) or s cited to establish the Dublication date of another	cannot be cons	idered novel or carnot in three step when the doc	be considered to ument is taken alone
citation	s area w establish trip publication date of enorgy or other special reason (as specified) nt referring to an oral disclosure, use, exhibition of	Calfriol be cons	icular relevance; the chi idered to involve an inv	entive slep when the
ਂ ਹੀਂ ਵਾ ਜ	resrs -		mbined with one or mor mbinsibon being obviou	
later or	nt published prior to the international filing date but on the priority date chaimed		er of the same patent f	amity .
Date of the a	ctual completion of the international search	Date of mailing	of the international seal	ch report
13	October 2000	23/10/	2000	
Name and m	auling address of the ISA	Authorized office	yr'	
	European Patent Office, P.B. 5618 Patendaan 2 NL - 2280 HV Rijswyk			
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni. Fax: (+31-70) 340-3016	Friede	rich, P	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

erodnom ylimst fressq no noisen.

Internary at Application No PCT/EP 00/06178

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
EP 0699713	A	06~03-1996	DE DE JP US	4430947 A 59507239 D 8073727 A 5583174 A	07-03-1996 23-12-1999 19-03-1996 10-12-1996	
บร 5018828	Α.	28-05-1991	JP JP CA DE DE EP KR	1884204 C 6010684 B 62195606 A 1290175 A 3785470 A 3785470 T 0234918 A 9008606 B	10-11-1994 09-02-1994 28-08-1987 08-10-1991 27-05-1993 09-12-1993 02-09-1987 26-11-1990	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 00/06178

A. KLASS IPK 7	COSK5/01 COSL69/00		
	nternationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen i	Gassifikation und der IPK	
	RCHIÉRTE GEBIETE		
IPK 7	rcer Mindestpruistoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssyr C08K C08L		
	rse aber nicht zum Mindestprutstoff gehorende Veröffentlichungen,		
1	erimemalunalen Rechemie konsultena eiektronische Oatenbank iternal, CHEM ABS Data, WPI Data	(Name der Watermank und evil verwenigde	Sucribegnife)
C. ALS WE	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategone*	Bezeichnung der Veröffendichung, soweit erforzerlich unter Angi	abe der in Botracht kommenden Tele	Berr, Anspruch Nr.
χ	EP 0 699 713 A (BAYER AG) 6. März 1996 (1996–03–06) Zusammenfassung; Ansprüche; Beis	spiele	I-3
Α	US 5 018 828 A (OHDAIRA AKIO ET 28. Mai 1991 (1991-05-28) Zusammenfassung; Ansprüche; Beis	,	1-10
Weite	re Veröffer#ichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu hmen	Siehe Annang Patendamäe	
"A" Veröffent aber no "E" älteres D Anmeid "L" Veröffent schede anderer soll ode ausgelü" "O" Veröffent eine Bei "P" Veröffent	Kategonen von angegebenen Veröffentlichungen : dichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, cht als besonders bedeuligam anzusehen ist lokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen edatum veröffentlicht worden ist lichung, die geeighet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft or- n zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer n im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden r die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie and) dichung, die alch auf eine mündliche Offenbarung, nutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ellichung, die vor dem internationalen. Anmetdedatum, aber nach anspnuchten Phontatsdatum veröffentlicht worden ist	*T* Spatere Veröffentlichung, die nach dem in oder dem Priontatsdatum veröffentlicht in Anmeidung nicht kollidiert, sondem nut Erlindung zugrundeltegenden Prinzips of Theorie angegeben ist. *X* Veröffentlichung von besonderer Bedeut kann allein aufgrund dieser Veröffentlich erfindenscher Tätigkeit bezuhend betrac "Y* Veröffentlichung von besonderer Bedeut kann nicht als auf erfinderischer Tätigke werden, wenn die Veröffentlichung mit e Veröffentlichungen dieser Kalegone in tidiese Verbiffentlichung, die Mitglied geraatben in te	worden ist und mit der zum Verständnis des der ider der ihr zugrundellegengen aung; die beanspruchte Erfindung zugricht als neu oder auf ziet werden ung; die beanspruchte Erfindung it beruhend betrachtet ziner oder mehreren anderen /erbindung gebracht wird und anelegond ist
Datum des Ab	oschkusses der Internationalen Recherche	Absondedatum des internationalen Reci	nerchemberichis
13	. Oktober 2000	23/10/2000	
Nàme und Po	etarschrift der Internationalen Recherchenbenbrde Europäisches Patentamit, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2260 HV Rijswijk	Bovolknächtiger Bedensteter	
	Tel. (-31-70) 340-2040. Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016	Friederich, P	

ì

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Argaben zu Veröffendichungt. , die zur selben Paternfamilie gehören

hwema: Nes Aktenzeichen
PCT/EP 00/06178

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröftentlichung		lkglied(er) der Patendamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 0699713	A	06-03-1996	DE DE	4430947 A 59507239 D	07-03-1996 23-12-1999
-			JP US	8073727 A 5583174 A	19-03-1996 10-12-1996
US 5018828 A	28-05-1991	JP	1884204 C	10-11-1994	
			JP JP	6010684 B 62195606 A	09-02-1994 28-08-1987
			ÇA De	1290175 A 3785470 A	08-10-1991 27-05-1993
			DE EP	3785470 T 0234918 A	09-12-1993 02-09-1987
			KR	9008606 B	26-11-1990